```
5/5/1
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
012853547
             **Image available**
WFI Acc No: 2000-025379/*200003*
XRAM Acc No: C00-006503
  Aspartic acid copolymers useful as emulsifiers, components of cleaning or
  cosmetic products, pesticide additives, etc
Fatent Assignee: GOLDSCHMIDT AG TH (GOLD ); GRUNING B (GRUN-I); SIMPELKAMP
  J (SIMP-I); WEITEMEYER C (WEIT-I)
Inventor: GRUENING B; SIMPELKAMP J; WEITEMEYER C; GRUNING B
Number of Countries: 026 Number of Patents: 004
Patent Family:
Patent No
             Kind
                   Date
                            Applicat No
                                           Kind
                                                  Date
              Al 19991124 EP 99109050
                                           A 19990507 200003 B
EP 959091
             Al 19991125 DE 1022599
DE 19822599
                                           A 19980520 200003
US 20020119171 A1 20020829 US 99311539
                                            A 19990513 200259
DE 19822599
             C2 20030206 DE 1022599
                                            A 19980520 200312
Priority Applications (No Type Date): DE 1022599 A 19980520
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg Main IPC
                                    Filing Notes
EP 959091
            A1 G 18 C08G-073/10
   Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
   LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
DE 19822599
            A1
                    C08G-069/10
US 20020119171 A1
                       A61K-031/74
DE 19822599 C2
                      C08G-069/10
Abstract (Basic): *EP 959091* A1
        NOVELTY - Copolymers of aspartic acid and N-substituted
    aspartamides are new.
        DETAILED DESCRIPTION - Polyamino acid copolymers comprising at
    least 75 mol. % of units of formula (I), (II) or (III), including at
    least 1 unit of formula .(I;R1=R4), at least one unit of formula (II)
    and no more than 20 wt. % of units of formula (II), are new:
        A=a group of formula A1 or A2:
        R1=R4, R5 or R6;
        R2=1-30C alkyl, alkenyl or aryl; 1-22C hydroxyalkyl or aminoalkyl
    containing 1-6 OH and/or amino groups, optionally acylated with 1-22C
    carboxylic acids; or R5;
        R3=H or R2;
        R4=H, alkali(ne earth) metal or (NR7R8R9R10)+;
        R7-R10=H or 1-22C alkyl, alkenyl or hydroxyalkyl;
        R5=R11 or YR11;
        R11=6-30C alkyl or alkenyl;
        Y=a chain of 1-100 oxyalkylene units;
        R6=1-5C alkyl or alkenýl;
        B=the residue of a proteinogenic or nonproteinogenic amino acid.
        ACTIVITY - None given.
        MECHANISM OF ACTION - None given.
        USE - The copolymers are useful as:
        (a) as emulsifiers in cosmetic water-in-oil or oil-in-water
    emulsions (claimed), especially containing 5-99 wt. % of oils selected
    from fatty acid esters, esters of fatty alcohols, polyhydric alcohols
```

or Guerbet alcohols, triglycerides, animal and vegetable cils, branched primary alcohols, substituted cyclohexanes, Guerbet carbonates, dialkyl ethers and aliphatic or napthenic hydrocarbons, and preferably containing a hydrophilic wax selected from fatty alcohols, fatty acids, wool-wax alcohols, mono- and diglycerides and scribtan fatty acid esters and a coemulsifier which is an alkoxylated fatty alcohol or wool-wax alcohol; ethoxylated mono- or diglyceride; ethoxylated sorbitan fatty acid ester; alkoxylated fatty acid or alkylphenol; ethoxylated fatty acid ester; polysiloxane glycol, sugar alcohol or polyglucoside fatty acid ester; polysiloxane copolyether; or anionic, cationic, nonionic, zwitterionic or amphoteric surfactant; especially skin care products, day or night creams, care creams, nourishing creams, body lotions, pharmaceutical ointments or lotions, aftershave lotions or sunscreens;

(b) in cleaning and/or cosmetic compositions (claimed) containing other surfactants, especially shampoos, washing lotions, products for cleansing the face, hair, skin and intimate parts, shaving creams and lotions, liquid soaps, dishwashing compositions, hard-surface cleaners, soap bars, foam baths, shower gels, toothpaste's and mouthwashes; and

(c) as detergent aids, complexing agents for polyvalent cations, dispersants for lacquers and paints, incrustation inhibitors, absorbent materials, metal deactivators in plastics, paper, leather and textile auxiliaries, or activity enhancers for pesticides or insecticides.

pp; 18 DwgNo 0/0

Title Terms: ASPARTIC; ACID; COPOLYMER; USEFUL; EMULSION; COMPONENT; CLEAN; COSMETIC; PRODUCT; PEST; ADDITIVE

Derwent Class: A23; A26; A60; A96; A97; B07; C07; D18; D21; D25; F06; F09; G02

International Patent Class (Main): A61K-031/74; C08G-069/10; C08G-073/10 International Patent Class (Additional): A61K-006/00; A61K-007/00; A61K-007/06; A61K-007/075; A61K-007/48; A61K-007/50; A61K-009/00; B01J-020/26; C02F-005/12; C08G-069/36; C08G-073/02; C08G-073/12;

C08G-073/14; C08L-077/00; C09D-007/02; C11D-003/37

File Segment: CPI

5/5/2

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012853536

WPI Acc No: 2000-025368/*200003*

XRAM Acc No: C00-006501

Cosmetic oil-in-water emulsions containing nature-like emulsifier useful in day or night cream, care cream, nourishing cream, body lotion, pharmaceutical ointment or lotion, aftershave lotion or sunscreen

Fatent Assignee: GOLDSCHMIDT AG TH (GOLD)
Inventor: GRUENING B; SIMPELKAMP J; WEITEMEYER C
Number of Countries: 025 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
EP 958811 A1 19991124 EP 99109059 A 19990507 200003 E
DE 19822601 A1 19991125 DE 1022601 A 19980520 200003

Priority Applications (No Type Date): DE 1022601 A 19980520

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



EP 0 959 091 A1

(12)

** , ,

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 24.11.1999 Patentblatt 1999/47

(21) Anmeldenummer: 99109050.7

(51) Int. Cl.6: **C08G 73/10**, C08G 73/14, C08G 73/02, A61K 7/48, C11D 3/37, A61K 7/06

(22) Anmeldetag: 07.05.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstredungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 20.05.1998 DE 19822599

(71) Anmelder: Th. Goldschmidt AG 45127 Essen (DE)

(72) Erfinder:

Grüning, Burghard Dr. 45134 Essen (DE)

(11)

- Simpelkamp, Jörg Dr. 45130 Essen (DE)
- · Welterneyer, Christian Dr. 45134 Essen (DE)

(54)Copolymere hydrophob modifizierte Polyasparaginsäureesteramide und Ihre Verwendung

Diese Erfindung betrifft copolymere Polyasparaginsäureesteramide, welche mit Alkyl- oder Alkenylresten mit 6-30 C-Atomen modifiziert sind, ihre Herstellung sowie ihre Verwendung.

Von Polyaminosauren abgeleitete Copolymere, die zu mindestens 75 Mol.-% der vorhandenen Einheiten aus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I),(II) oder (III)

$$(I) = \begin{bmatrix} NH - A - CO \\ COO - R \end{bmatrix}, \quad (III) = \begin{bmatrix} NH - A - CO \\ CO - NR^2R^3 \end{bmatrix}, \quad (IIII) = \begin{bmatrix} NH - B - CO \\ NR^2R^3 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} -CH_2 \\ CH_2 \end{bmatrix} \qquad (A2) \begin{bmatrix} -CH_2 \\ CH_- \end{bmatrix}$$

bestehen, in denen die Strukturelemente A gleiche oder verschiedene trifunktionelle Kohlenwasserstoffradikale mit 2 C-Atomen des Typs (A1) oder (A2) sind, worin

R1 die Bedeutung von R⁴, R⁵, und R⁶ haben kann,

R² für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl-, Alkenyl- oder Arytreste mit 1 bis 30 C-Atomen für Hydroxy- oder Aminoalkylreste mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxyund/oder Aminogruppen und/oder deren Acylierungsprodukte mit 1 bis 22 C-Carbonsäuren oder die Bedeutung von R⁵ annimmt, und

gleich Wasserstoff oder R2 ist.

für ein oder mehrere Reste aus der Gruppe der Alkali-, Erdalkalimetalle, Wasserstoff oder Ammonium, $[NR^{7}R^{8}R^{9}R^{10}]^{+}$, worin R7 bis R10 unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 22 C-Atomen oder Hydroxyalkyl

mit 1 bis 22 C-Atomen ist, mit 1 bis 6 Hydroxygruppen.

für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenytre-

- ste R¹¹ mit 6 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur -Y-R¹¹, wobei Y eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, und
- R⁶ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenytreste mit 1 bis 5 C-Atomen steht, und wenigstens jeweils eine Einheit der allgemeinen Formel (I), bei dem der Rest R¹ die Bedeutung von R⁴ annimmt, und wenigstens eine Einheit der allgemeinen Formel (III) enthalten ist, und die Einheiten der allgemeinen Formel (III) proteinogene oder nicht proteinogene Aminosäuren sind und zu nicht mehr als 20 Gew.-%, bezogen auf copolymere Polyasparaginsäurederivate, enthalten sind.

Beschreibung

[0001] Diese Erfindung betrifft copolymere Polyasparaginsaureesteramide, welche mit Alkyl- oder Alkanytresten mit 6-30 C-Atomen modifiziert sind, ihre Herstellung sowie ihre Verwendung.

[0002] Polyaminosäurederivate, insbesondere Polyasparaginsäure, haben in jüngster Zeit aufgrund ihrer Eigenschaften, insbesondere ihrer biologischen Abbaubarkeit und Naturnähe, besondere Aufmerksamkeit gefunden. Es werden u.a. Anwendungen als biologisch abbaubare Komplexierungsmittel, Enthärter und Waschmittel-Builder vorgeschlagen. Polyasparaginsäure wird i.A. durch alkalische Hydrolyse der unmittelbaren Synthesevorstufe Polysuccinimid (PSI, Anhydropolyasparaginsäure), dem cyclischen Imid der Polyasparaginsäure gewonnen. PSI kann beispielsweise nach EP 0 578 449 A, WO 92/14753, EP 0 659 875 A oder DE 44 20 642 A aus Asparaginsäure hergestellt werden oder ist beispielsweise nach DE 36 26 672 A, EP 0 612 784 A, DE 43 00 020 A oder US 5 219 952 A aus Maleinsäurederivaten und Ammoniak zugänglich. Für diese üblichen Polyasparaginsäuren werden u.a. Anwendungen als Inkrustationsinhibitor, Builder in Waschmitteln, Düngemitteladditiv und Hilfsstoff in der Gerberei vorgeschlagen.

[0003] Die von verschiedenen Arbeitsgruppen beschriebene Umsetzung von Polysuccinimid mit Aminen führt zu Polyasparaginsäureamiden (Kovacs et al., J. Med. Chem. 1967, 10, 904-7; Neuse, Angew. Makromol. Chem. 1991, 192, 35-50). Die Ringöffnung von Polysuccinimid mit Polyaminen und die nachfolgende alkalische Hydrolyse zur Herstellung von Polyasparaginsäurederivaten für Anwendungen als Superabsorber wird beispielsweise in der WO 95/35337 beschrieben.

US 5,292,858 A beschreibt die Umsetzung von Maleinsäuremonoestern mit Ammoniak oder Ammoniak und Aminen zu 20 Polysuccinimid oder amidgruppen-enthaltenden Polysuccinimidderivaten, welche im Endprodukt keine Estergruppen mehr enthalten.

[0004] Von besonderem Interesse u.a. für Anwendungen als Emulgator, Dispergiermittel und Tensid sind copolymere Polyasparaginsäureester, welche partiell mit langkettigen Fettalkoholen oder deren Derivaten verestert sind. Derartige Verbindungen sind auf Basis von Maleinsäuremonoestern und Ammoniak leicht zugänglich, wie aus der DE 195 45 678 A beziehungsweise der EP 96 118 806.7 A hervorgeht.

[0005] In ihren anwendungstechnischen Eigenschaften weisen diese Derivate jedoch verschiedene Nachteile auf, insbesondere bezüglich der Temperatur- und Langzeitstabilität der Zubereitungen beispielsweise im Bereich kosmetischer W/O und O/W-Emulsionen.

[0006] Aufgabe der Erfindung war daher die Bereitstellung copolymerer Polyasparaginsäureesterderivate, welche verbesserte Anwendungseigenschaften besitzen.

[0007] Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch copolymere Polyasparaginsäureester mit Ester- und Amidgruppen in der Polymerseitenkette, welche aus Derivaten α,β-ungesättigter Carbonsäuren und Ammoniak hergestellt werden. Dabei bewirkt das gleichzeitige Vorhandensein von Ester- und Amidgruppen im Molekül überraschenderweise besonders vorteilhafte Amwendungseigenschaften.

5 [0008] Die eingesetzten, von Polyasparaginsäure abgeleiteten Copolymeren bestehen zu wenigstens 75 Mol.-% der vorhandenen Einheiten aus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I), (II) und (III), wobei die Strukturelemente A gleiche oder verschiedene trifunktionelle Kohlenwasserstoffradikale mit 2 C-Atomen der Struktur (A1) oder (A2) sind,

40
$$\begin{bmatrix}
-NH-A-CO \\
COO-R
\end{bmatrix}, (II)$$

$$\begin{bmatrix}
NH-A-CO \\
CO-NR^2R^3
\end{bmatrix}$$
45
$$\begin{bmatrix}
-CH \\
CH_2
\end{bmatrix}, (A2)$$
(A2)
$$\begin{bmatrix}
-CH_2 \\
CH_2
\end{bmatrix}, worin$$

- R1 die Bedeutung von R4, R5, und R6 hat.
- R² für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl-, Alkenyl- oder Aryfreste mit 1 bis 30 C-Atomen, für Hydroxy- oder Aminoalkylreste mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxyund/oder Aminogruppen und/oder deren Acylierungsprodukte mit 1 bis 22 C-Carbonsäuren oder die Bedeutung von R⁵ annimt, und
- R³ gleich Wasserstoff oder R² ist.

5

10

20

30

35

- R⁴ für ein oder mehrere Reste aus der Gruppe der Alkali-, Erdalkalimetalle. Wasserstoff oder Ammonium, [NR⁷R⁸R⁹R¹⁰]*, worin R⁷ bis R¹⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxygruppen ist,
- R⁵ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenytreste R¹¹ mit 5 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur -Y-R¹¹ wobei Y eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneineiten ist, und
- 15 R⁶ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylreste mit 1 bis 5 C-Atomen steht, und wenigstens jeweils ein Baustein (I), bei dem der Rest R¹ die Bedeutung von R⁴ annimmt, und wenigstens ein Baustein (II) enthalten ist.
 - die Einheiten der allgemeinen Formel (III) proteinogene oder nicht proteinogene Aminosauren sind und zu nicht mehr als 20 Gew.-%, bezogen auf copolymere Polyasparaginsaurederivate, enthalten sind.

[0009] Alle gegebenen Angaben zur Zusammensetzung der polymeren Produkte beziehen sich wie üblich auf die mittlere Zusammensetzung der Polymerketten.

[0010] Bevorzugt eingesetzt werden Produkte, in denen wenigstens ein Rest R¹ oder R² die Bedeutung von R⁵ annimmt.

[0011] Die restlichen Einheiten (max. 25 Mol.-% welche nicht die Struktur (I), (II) oder (III) haben) können unter anderem Iminodisuccinateinheiten der Struktur (IV)

sowie verschiedene Endgruppen sein, am N-Terminus beispielsweise Asparaginsäure-, Maleinsäure-, Furnarsäureund Aptelsäureeinheiten sowie deren Ester oder Amide, Maleinimideinheiten oder Diketopiperazine abgeleitet von Asparaginsäure und/oder den Aminosäurebausteinen (III), sowie Esser oder Amide der Aminosäurebausteine (III), am C-Terminus beispielsweise Asparaginsäure- oder Aptelsäureeinheiten, deren Mono- oder Diester, Amide oder cyclischen Imide.

[0012] Als Aminosaurebausteine (III) aus der Gruppe der proteinogenen Aminosauren kommen z. B. Glutamin, Asparagin, Lysin, Alanin, Glycin, Tyrosin, Tryptophan, Serin und Cystein sowie deren Derivate in Frage; nicht proteinogene Aminosauren können beispielsweise β-Alanin, ω-Amino-1-alkansauren etc. sein.

[0013] Die Einheiten (II) leiten sich bevorzugt von primären oder sekundären Aminen NR²R³H ab, bei denen R² ein geradkettiger oder verzweigter, gesättigter, oder ungesättigter Alkyl-, Alkenyl- oder Arytrest mit 1 bis 30 C-Atomen, besonders bevorzugt ein Alkylrest mit 8 bis 24 C-Atomen (beispielsweise verzweigte oder lineare Octyl-, Decyl-, Dode50 cyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Docosylreste, auch ungesättigte und mehrfach ungesättigte Spezies wie beispielsweise Oleyl), und R³ Wasserstoff oder Methyl ist. Weiterhin bevorzugte Amine sind Aminoalkohole, beispielsweise Ethanolamin, Diethanolamin, Aminopropanol, deren N-Methylderivate sowie deren Acylierungsprodukte beispielsweise mit geradkettigen oder verzweigten, gesättigten, oder ungesättigten Carbonsäuren mit 1 bis 30 C-Atomen, besonders bevorzugt mit 8 bis 24 C-Atomen.

[0014] Eine bevorzugte Form der erfindungsgemäßen Copolymeren enthält wenigstens eine freie Carboxylatgruppe (R¹ = H, Metall, Ammonium), wenigstens einen Baustein (I), bei dem R¹ die Bedeutung von R⁵ oder R⁶ hat, sowie wenigstens einen Baustein (II), der als Rest R² einen Alkyl- oder Alkenylrest aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylreste mit 8 bis 24 C-Atomen enthält (z. B. verzweigte oder lineare Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Docosylreste, auch ungesättigte und mehrfach ungesättigte Spezies wie z. B. Oleyl).

[0015] Eine weitere bevorzugte Form der erfindungsgem

ßem Copolymeren enth

ßem R

die Bedeutung von R

ße hat und R

aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, ges

ßettigten oder unges

ßtigten Alkyl- oder Alkenylreste mit 1 bis 5

C-Atomen stammt (z. B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, n-Pentyl), sowie wenigstens einen Baustein (II), der als Rest R

einen Alkyl- oder Alkenylrest aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, ges

ßtigten oder unges

ßtigten Alkyl- oder Alkenylreste mit 8 bis 24 C-Atomen enth

ßt (beispielsweise verzweigte oder lineare Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Docosylreste, auch unges

ßtigte verzweigte und mehrfach unges

ßtigte Spezies wie beispielsweise Oleyl). Besonders bevorzugt sind Verbindungen, bei denen R

Wasserstoff oder Methyl ist.

[0017] Die erfindungsgem

ßen Copolymeren lassen sich beispielsweise dadurch erhalten, daß man ein Gemisch von Monoestern und Monoamiden, optional in Gegenwart von Diestern und/oder Diamiden und/oder Anhydriden, monoethylenisch ungesattigter Dicarbonsauren mit 0,5-1,5 Äquivalenten Ammoniak umsetzt bzw. die Ammoniamsalze dieser Säuren thermisch in das Polymer überführt. Eingesetzt werden können beispielsweise Derivate der Maleinsaure, Fumarsaure, Itaconsaure, Alkenylbernsteinsaure, Alkylmaleinsaure, Citraconsaure oder deren Ammoniamsalze, vorzugsweise Derivate der Maleinsaure, Fumarsaure oder Itaconsaure, besonders vorzugsweise Maleinsaurederivate der allgemeinen Formeln (V), (VI) und (VII)

30

35

40

wobei Z für Wasserstoff oder Ammonium, R², R³, R⁵ und R⁶ für die oben genannten Reste stehen und der Anteil an (VII) nicht gleich 0 ist ebenso wie die Summe der Anteile aus (V) und (VI). Eingesetzt werden Mischungen mit einem Gesamtanteil von 0.5 bis 99 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 90 Gew.-%, besonders bevorzugt 40 bis 95 Gew.-%, an Ester-komponente (V) und/oder (VI) sowie mit 1 bis 100 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 90 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 60 Gew.-% an Amidkomponente (VII).

[0018] Vorzugsweise eingesetzte Reste R⁵ sind Alkyl- oder Alkenylreste mit 8 bis 30 C-Atomen, beispielsweise lineare oder verzweigte Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, oder Octadecylreste sowie ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste, wie z. B. Oleyl. Vorzugsweise eingesetzte Reste R⁴ sind Alkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl.

[0019] Die Reaktion kann mit oder ohne Zusatz von organischen Lösungsmitteln erfolgen. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise Alkohole, Ketone, Ester, Oligo- und Poly(alkylen)glykole bzw. - glykolether, Dimethytsufloxid, Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid oder N-Methylpyrrolidon sowie deren Gemische und andere in Frage. Bevorzugt eingesetzt werden Alkohole mit 2-4 C-Atomen, davon besonders bevorzugt der kurzkettige Alkohol R⁴OH, sowie Ketone wie beispielsweise Methylisobutylketon oder Methylisoamylketon oder Alkylester von Carbonsauren mit 1-4 C-Atomen, wie beispielsweise Essigsaure-sec-Butylester oder Essigsaurepentylester.

[0020] Die Reaktion kann optional in Gegenwart von verträglichkeitsfürdernden Agenzien durchgeführt werden. Dieses können grenzflächenaktive Verbindungen sein, beispielsweise Anlagerungsprodukte von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid

und /oder 0 bis 5 Mol Propytenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettalkohole und Wollwachsalkohole; Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestern und Sorbitanmono- und diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen; Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und / oder 0 bis 5 Mol Propytenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mir 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe; C₁₂-C₁₈-Fettsäurepartialesser von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, beispielsweise Rizinusôl oder gehärtetes Rizinusôl; Partialester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-C₂₂-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, beispielsweise Ester von Glycerin, Ethylenglykol, Polyalkylenglykolen, Pentaerythrit, Polyglyrerin, Zuckeralkoholen wie Sorbit und Polyglucosiden wie Cellulose; Polysitoxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate sowie hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate, beispielsweise teilveresterte Polyasparaginsäuren, teilveresterte Polyasparaginsäure-co-Glutaminsäuren oder Kondensate aus Maleinsäuremonoestern und Ammoniak, beispielsweise hergestellt nach dem erfindungsgemäßen Vertahren oder nach DE 195 45 678 A, wobei das Herstellverfahren der genannten Polyaminosäurederivate keinen Einfluß auf deren verträglichkeitsvermittelnde Wirkung hat. Gegebenenfalls kann auch ein gewisser Teil der Produktmischung im Reaktor verbleiben und als Lösungsvermittler für eine folgende Umsetzung dienen.

[0021] Als verträglichkeits- bzw. löslichkeitsvermittelnde Agenzien können auch kationische Tenside, beispielsweise aus der Gruppe der quarternären Ammoniumverbindungen, quarternären Proteinhydrolysare, Alkylamidoamine, quarternären Esterverbindungen, quarternären Siliconöle oder quarternären Zucker- und Polysaccharidderivate, anionische Tenside beispielsweise aus der Gruppe der Sulfate, Sulfonate, Carboxylate sowie Mischungen derselben, beispielsweise Alkylbenzolsulfonate, α-Olefinsulfonate, α-sulfonierte Fettsäureester, Fettsäureglycerinestersulfate, Paraffinsulfonate, Alkylsulfate, Alkylpolyethersulfate, Sulfobernsteinsäurealkylester, Fettsäuresalze (Seifen), Fettsäureester der Polymilchsäure, N-Acylaminosäureester, N-Acylaspartate oder N-Acylglutamate, Ethercarboxylate, Monoalkylphosphate, N-Acylaminosäurederivate wie N-Acylaspartate oder N-Acylglutamate, N-Acylsarcosinate, amphotere oder zwitterionische Tenside wie beispielsweise Alkylbetaine, Alkylamidoalkylbetaine des Typs Cocoamidopropylbetain, Sultobetaine, Phosphobetaine, Sultaine und Amidosultaine, Imidazoliniumderivate, Amphoglycinate, oder nichtionische Tenside wie beispielsweise oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Alkylphenole, oxethylierte Fettsäureester, oxethylierte Mono-, Di- oder Triglyceride oder Polyalkylenglykolfettsäureester, Zuckerester, z.B. Fettsäureester der Saccharose, Fructose oder des Methylglucosids, Sorbitolfettsäureester und Sorbitanfettsäureester (gegebenenfalls oxethyliert), Alkyl- oder Alkenylpolyglucoside und deren Ethoxylate, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide, Polyglycerinester, Fettsäurealkanolamide, langkettige tertiäre Aminoxide oder Phosphinoxide sowie Dialkylsulfoxide enthalten sein.

30 [0022] Vorzugsweise verbleiben die verträglichkeitsf\u00f6rdernden Agenzien im Produkt. Die Umsetzung zum Copolymeren erfolgt in einer bevorzugten Ausf\u00fchrungsweise mit w\u00e4\u00e4rigem oder gasf\u00f6rmigen Ammoniak bei Temperaturen von 0 bis 150°C, vorzugsweise 50-140°C sowie nachfolgendem Ausdestillieren bei 70 bis 240°C, vorzugsweise 110 bis 150°C, unter vermindertem Druck, beispielsweise in Knetapparaturen, Hochviskoreaktoren, Extrudem und R\u00fchrreaktoren, gegebenenfalls unter Einsatz scherkr\u00e4freicher R\u00fchrer wie Mig- oder Intermig-R\u00fchrer.

[0023] Unter den Reaktionsbedingungen werden gleichzeitig ein Teil der Estergruppen, bevorzugt die von R⁶OH abgeleiteten, hydrolysiert und die gewünschten Carbonsaure- bzw. Carboxylatgruppen freigesetzt. Durch nachfolgende milde partielle oder vollständige Hydrolyse, bevorzugt der vom kurzkettigen Alkohol R⁶OH abgeleiteten Esterfunktionen kann, wenn gewünscht, der Anteil freier Sauregruppen weiter erhöht werden, beispielsweise durch Umsetzung mit Wasser ggf. in Gegenwart von Sauren oder Basen, oder mit Alkalimetallhydroxiden, ggf. in Gegenwart eines organischen Solvens oder Cosolvens.

[0024] Die Ester- und Amidkomponente können jeweils beliebige Mischungen aus Verbindungen mit unterschiedlichen Resten R², R³, R⁵, bzw. R⁶ sein.

[0025] Anstelle von Maleinsäuremonoester und -amiden kann auch direkt Maleinsäureanhydrid im Gemisch mit den entsprechenden Alkoholen und Aminen eingesetzt werden.

[0026] Durch Zusatz von amino- und carboxyfunktionellen Verbindungen zur Reaktionsmischung können Copolymere erhalten werden, in denen die angebotenen Bausteine über Amidbindungen gebunden vorliegen. Geeignete Bausteine sind Aminosauren aus der Gruppe der 20 proteinogenen Aminosauren, welche als Monomere in allen natürlichen Proteinen enthalten sind, in enamtiomerenreiner oder racemischer Form, wie beispielsweise Glutaminsaure, Glutamin, Asparagin, Lysin, Alanin, Glycin, Tyrosin, Tryptophan, Serin und Cystein sowie deren Derivate, oder nicht proteinogenen Aminosauren mit jeweils einer oder mehreren Amino- bzw. Carboxyfunktionen, wie beispielsweise β-Alanin, ω-Amino-1-alkansauren, beispielsweise 6-Aminocapronsaure. Die Bausteine, vorzugsweise 0 bis 15 Gew.%, werden der Ausgangsmischung der Maleinsaurederivate zugesetzt oder zur Modifizierung der Kettenenden nach erfolgter Synthese des Polymeren mit diesem umgesetzt, vorzugsweise unter Zusatz polarer Solventien, wie beispielsweise Alkoholen oder Dimethyfformamid.

55 [0027] Die Molekularmasse der Polyasparaginsäurederivate kann durch Zusatz von di- und/oder polyfunktionellen Bausteinen, abgeleitet von einer Di- oder Polyhdroxyverbindung, einer Di- oder Polyaminoverbindung, oder Aminoalkoholen mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen, gesättigten , ungesättigten oder aromatischen Kohlenwasserstoffgerüst, ggf. oxo- oder aza-Analogen mit O- oder N-Atomen in der Kette, oder von Polyalkylenglykolen bzw.

Ethylenoxid-Propylenoxid-Copolymeren, erhöht werden. Die Einführung der molekularmassenerhöhenden Gruppen erfolgt durch Zusatz der polyfunktionellen Amino- bzw. Hydroxyverbindungen bzw. deren Umsetzungsprodukten mit Maleinsäureanhydrid zur Reaktionsmischung oder zum gebildeten Polymeren, ggf. unter Zusatz von sauren oder lewissauren Katalysatoren.

5 [0028] Die beschriebenen Vorgehensweisen k\u00f6nnen auch kombiniert werden.

[0029] Die resultierenden Polymeren können nachbehandelt werden, beispielsweise durch Behandlung mit Ammoniak, Umesterungskatalysatoren wie beispielsweise lewissauren Titan-(IV)-Verbindungen, mit Aktivkohle oder anderen Adsorbentien, Bleichung mit Oxidationsmitteln wie H₂O₂, Cl₂, O₃, Natriumchlorit, Natriumhypochlorit etc. oder Reduktionsmitteln wie beispielsweise NaBH₄ oder H₂ in Gegenwart von Katalysatoren, unter üblichen Bedingungen.

[0030] Die erfindungsgemäßen Copolymeren besitzen hervorragende Eigenschaften als Sequestriermittel, als Additive zu Farben und Lacken, als Schaumstabilisatoren, Tenside und Emulgatoren. Insbesondere die Temperatur- und Langzeitstabilität von O/W- und W/O-Emulsionen wird positiv beeinflußt.

[0031] Die erfindungsgemäßen Polymeren können als O/W-Emulgatoren für kosmetische Emulsionen eingesetzt werden, beispielsweise für Lotionen mit einer vergleichsweise niedrigen Viskosität oder Cremes und Salben mit einer hohen Viskosität, für Anwendungen als Hautpflegemittel wie beispielsweise Tagescremes, Nachtcremes, Pflegecremes, Nährcremes, Bodylotions, Salben und dergleichen. Als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe können übliche Coemulgatoren, Konsistenzgeber, Ölkörper, Überfettungsmittel, Fette, Wachse, Stabilisatoren, Wirkstoffe, Glycerin, Farb- und Duftstoffe enthalten.

[0032] Als Konsistenzgeber können hydrophile Wachse, beispielsweise C₁₂-C₃₀-Fetralkohole, C₁₆-C₂₂-Fettsäuren, Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und diester von gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen eingesetzt werden.

[0033] Als weitere Coemulgatoren kommen beispielsweise in Frage: Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und /oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettalkohole und Wollwachsalkohole, vorzugsweise lineare, gesättigte C₁₆-C₂₂- Fettalkohole; Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und - diestern und Sorbitanmono- und diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen; Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und /oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe; C₁₂-C₁₈-Fettsäurepartialester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, beispielsweise Rizinusöl oder gehäntetes Rizinusöl; Partialester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-C₂₂-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, beispielsweise Ester von Glycerin, Ethylenglykol, Polyalkylenglykolen, Pentaerythrit, Polyglycerin, Zuckeralkoholen wie Sorbit und Polyglucosiden wie Cellulose; Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate sowie hydrophob modifizierte Polyasparaginsäurederivate.

[0034] Als Coemulgatoren k\u00fannen auch anionische, kationische, nichtionische, amphotere und/oder zwitterionische Tenside, beispielsweise aus der als vertr\u00e4glichkeitsf\u00f6rdernden Agenzien bezeichneten Gruppe ausgew\u00e4hlt sein.

[0035] Es k\u00f6nnen jeweils beliebige Mischungen der o.g. Konsistenzgeber und Coemulgatoren eingesetzt werden.
[0036] Als \u00f6lk\u00f6rper kommen beispielsweise Ester von linearen C₆-C₂₀-Fetts\u00e4uren mit linearen C₆-C₂₀-Fetts\u00e4uren mit linearen C₆-C₂₀-Fetts\u00e4uren mit linearen C₆-C₂₀-Fetts\u00e4uren mit verzweigten Alkoholen, Ester von linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₀-Carbons\u00e4uren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis von C₆-C₁₀-Fetts\u00e4uren, pflanzliche und tierische \u00f6le und Fette, verzweigte prim\u00e4re Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe in Betracht.

[0037] Als Überfettungsmittel können beispielsweise Lanolin und Lecithinderivate sowie deren Ethoxylate, Polyoffettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden. Es können Siliconverbindungen wie Polydimethylsiloxane, Cyclodimethicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol- epoxy-, fluor-, und/oder alkylmodifizierte
Siliconverbindungen sowie Wachse wie beispielsweise Bienenwachs, Paraffinwachse oder Mikrowachse enthalten
sein. Die Emulsionen können Verdickungsmittel wie Polyacrytsäurederivate oder kationische Polymere wie z.B. kationische Celtulose- oder Stärkederivate, kationische Chitin oder Chitosanderivate, kationische Siliconpolymere, Copolymere von Diallylammoniumsalzen beispielsweise mit Acrylamiden, Polyethylenimin enthalten. Weiterhin können
Metallsalze von Fettsäuren, beispielsweise Magnesium-, Aluminium- oder Zinkstearat als Stabilisatoren oder Zinksalze
der Ricinolsäure als Geruchshemer enthalten sein. Es können übliche Sonnenschutzwirkstoffe wie Titandioxid, p-Aminobenzoesäure etc., Duftstoffe, Farbstoffe, biogene Wirkstoffe wie Pflanzenextrakte oder Vitaminkomplexe sowie pharmazeutische Wirkstoffe enthalten sein. Weiterhin können die Emulsionen Perlglanzmittel wie Ethylenglykoldistearat
sowie die üblichen Konservierungsmittel wie Parabene, Sorbinsäure, Phenoxyethanol und andere enthalten.

[0038] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können auch in W/O-Emulsionen eingesetzt werden, beispielsweise als Emulgatoren und/oder Coemulgatoren für die Herstellung von Hautpflegecremes und -lotionen.

[0039] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate mit einem naturnahen Polyaminosäurerückgrat sind milde Tenside, welche alleine oder in Kombination mit anionischen, kationischen, nichtionischen, zwitterionischen und/oder amphoteren Tensiden eingesetzt werden können. Es sind feste, flüssige oder pastöse Zubereitungen mög-

lich, z.B. Seifenstücke, Waschlotionen, Duschgele, Shampoos.

[0040] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren Tenside können beispielsweise anionische Tenside aus der Gruppe der Sulfate, Sulfonate, Carboxylate sowie Mischungen derselben sein. Die anionischen Gruppen können in neutralisierter Form vorliegen, mit kationischen Gegenionen aus der Gruppe der Alkalimetalle, Erdalkalimetalle, Ammonium oder substituiertem Ammonium. Eingesetzt werden beispielsweise Alkylbenzolsulfonate, α-Olefinsulfonate, α-sulfonierte Fettsäureester, Fettsäureglycerinestersulfate, Paraffinsulfonate, Alkylsulfate, Alkylpolyethersulfate, Sulfobernsteinsäurealkylester, Fettsäuresalze (Seifen), Fettsäureester der Polymlichsäure, N-Acylaminosäureester, N-Acylaminosäureester, N-Acylaminosäurederivate wie N-Acylasparaginsäurederivate und andere.

[0041] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren Tenside können beispielsweise amphotere oder zwitterionische Tenside sein, beispielsweise Alkylbetaine, Alkylamidoalkylbetaine des Typs Cocoamidopropy/ibetain, Sulfobetaine, Phosphobetaine, Sultaine und Amidosultaine, Imidazoliniumderivate, Amphoglycinate und andere.

[0042] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren kationischen Tenside k\u00f6nnen beispielsweise aus der Gruppe der quartern\u00e4ren Ammoniumverbindungen, quartern\u00e4ren Proteinhydrolysate, Alkylamidoamine, quartern\u00e4ren Esterverbindungen, quartern\u00e4ren Silicon\u00f6le oder quartern\u00e4ren Zucker- und Polsaccharidderivate ausgew\u00e4hlt sein.

[0043] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren Tenside können beispielsweise nichtionische Tenside sein, beispielsweise oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Alkylphenole, oxethylierte Fettsäureester, oxethylierte Mono-, Di- oder Trigtyceride oder Polyalkylengtykolfettsäureester. Andere nichtionische Tenside können aus der Gruppe der Alkylpolysaccharide, beispielsweise Alkyl- oder Alkenylpolyglucoside, Zuckerester, beispielsweise Fettsäureester der Glucose, Saccharose, Fructose oder des Methylglucosids, Sorbitolfettsäureester und Sorbitanfettsäureester (gegebenenfalls oxethyliert), Polyglycerinester, Fettsäurealkanolamide, N-Acylaminozuckerderivate beispielsweise N-Acylglucamine, langkettige tertiäre Aminooxide oder Phosphinoxide sowie Dialkylsulfoxide stammen.

[0044] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten eingesetzten Tenside können somit auch beliebige Kombinationen aus zwei oder mehr Tensiden der obengenannten Kategorien sein.

[0045] Die erfindungsgem

Ben Tensidzubereitungen k\u00f6nnen weitere Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten wie beispielsweise Wasser und L\u00f6sungsmittel beispielsweise aus der Gruppe der Alkohole und Polyole, Verdickungsmittel, Trübungsmittel, z.B. Glykolesterderivate; Moisturizer, Emollients wie tierische und pflanzliche \u00f6le, Carbons\u00e4ureester,
Lanolin, Bienenwachs, Silicone; polymere Agenzien zur Verbesserung des Hautgef\u00fchlis, konditionierende, pflegende
oder pharmazeutisch wirksame Bestandteile wie beispielsweise kationische oder amphotere Polymere, Proteine und
Proteinderivate, Lanolinderivate, Panthothens\u00e4ure, Betain, Polydimethylsiloxane oder deren Derivate, Sonnenschutzwirkstoffe sowie L\u00f6sungsvermittler, Stabilisatoren, Geruchsstoffe, Puffersubstanzen, Konservierungsmittel und/oder
Farbstoffe.

[0046] Die Polyasparaginsäurederivate enthaltenden Tensidzubereitungen lassen sich vorteilhalt anwenden in beispielsweise Haarshampoos, Duschbäder, Schaumbadzubereitungen, Hand-, Gesichts und Intimreinigungslotionen, Flüssigseifen, Seifenstücke, Rasiercremes, Handwaschpasten, hautfreundlichen Geschirrspülmitteln, Reinigungsmitteln für glatte Oberflächen sowie in Zahncremes.

[0047] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können als Dispergiermittel beispielsweise für Lacke und Farben eingesetzt werden.

[0048] Die erfindungsgem

ßen hydrophob modifizierten Polyasparagins

åurederivate werden dazu vorteilhaft mit dem Stand der Technik entsprechenden Neutralisationsmitteln, insbesondere Aminen neutralisiert sofern nicht bereits als Salz vorliegend. Insbesondere bevorzugt ist hier die Verwendung von Dimethylethanolamin oder 2-Amino-2-methylpropanol. Zur Herstellung w

ßriger Pigmentpasten werden 0.1-100 Gew.-%, vorzugsweise 0.5-50 Gew.-%, insbesondere 2 bis 15 Gew.-% bezogen auf das Gewicht der Pigmente verwendet. Die hydrophob modifizierten Polyasparagins

ßurederivate k

nen neutralisiert Polyasparagins

gurederivate k

nen der erfindungsgem

ßen Verwendung entweder vorab mit den zu dispergierenden Pigmenten vermischt werden oder direkt in dem Dispergiermedium (Wasser, eventuelle Glycolzus

ßten vor oder gleichzeitig mit der Zugabe der Pigmente und etwaiger anderer Feststoffe gel

ßet werden. Die Neutralisation kann dabei vor oder w

åhrend der Herstellung der Pigmentpasten erfolgen. Bevorzugt werden Polyasparagins

ßurezubereitungen eingesetzt, welche bereits partiell oder vollst

änder vor bereits partiell oder vollst

änder vollst

änder verbeiten Polyasparagins

guren verbeiten der verbeiten der verbeiten verbeiten, verbeiten ver

[0049] Die erfindungsgem

ßen Polyasparagins

åurederivate k\u00f6nnen auch in beliebigen Gemischen mit weiteren, dem Stand der Technik entsprechenden Dispergieradditiven, beispielsweise aus der Gruppe der Fetts

åurealkoxylate, Poly(meth)acrylate, Polyester, Polyether etc., eingesetzt werden.

[0050] Als Pigmente können in diesem Zusammenhang beispielsweise anorganische oder organische Pigmente, sowie Ruße genannt werden. Als anorganische Pigmente seien exemplarisch genannt Titandioxid und Eisenoxide. In Betracht zu ziehende organische Pigmente sind beispielsweise Azopigmente, Metallkomplex-Pigmente, Phthalo-

cyaninpigmente, anthrachinoide Pigmente, polycyclische Pigmente, insbesondere solche der Thioindigo-, Chinacridon-, Dioxazin-, Pyrrolopyrrol-, Naphthalintetracarbonsaure-, Perylen-, Isoamidolin(on)-, Flavanthron-, Pyranthron- oder Isoviolanthron-Reihe.

[0051] Füllstoffe, die beispielsweise in wäßrigen Lacken dispergiert werden können, sind beispielsweise solche auf Basis von Kaolin, Talkum, anderen Silikaten, Kreide, Glasfasern, Glasperlen oder Metallpulvern.

[0052] Als Lacksysteme, in denen die erfindungsgem\u00e4\u00e4\u00e4n Pigmentpasten aufgelackt werden k\u00f6nnen, kommen beliebige w\u00e4\u00e4rige 1K- oder 2K-Lacke in Betracht. Beispielhaft genannt seien w\u00e4\u00e4rige 1K-Lacke wie beispielsweise solche auf Basis von Alkyd-, Acrylat-, Epoxid-, Polyvinylacetat-, Polyester- oder Polyurethanharzen oder w\u00e4\u00e4rige 2K-Lacke, beispielsweise solchen auf Basis von hydroxylgruppenhaltigen Polyacrylat- oder Polyesterharzen mit Melaminharzen oder gegebenenfalls blockierten Polyisocyanatharzen als Vernetzer. In gleicher Weise seien auch Polyepoxidharzsysteme genannt.

[0053] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können als komplexbildende Agenzien, beispielsweise in Waschmitteln, als Inkrustationsinhibitoren, als Metalldesaktivatoren in Kunststoffen, als Hilfsstoffe in der Papier-, Leder- und Textilindustrie oder als wirkungsverstärkende Zusatzstoffe zu Pestiziden oder Insektiziden eingesetzt werden. Hochmolekulare Derivate, vorzugsweise nach Modifizierung mit den obengenannten polyfunktionellen Hydroxy- und Aminoverbindungen, eignen sich auch als Absorbermaterialien.

<u>Beispiele</u>

30

35

50

55

20 Beispiele 1 bis 6

[0054] Die Edukte (Monoethylmaleat, Monoalkylmaleat, N-Alkylmaleamid gemäß Tab. 1, gelöst in 4-Methyl-2-pentanon)wurden mit 1.0 bis 1.5 Äquivalenten an Ammoniakgas umgesetzt und die Reaktionsmischung im Vakuum bei 110 °C bis 140 °C für 5 h ausdestilliert.

9

•
_
9
9
$\frac{1}{4}$
F

5

BEISPIEL R		MOL	R.	MOL	ν,	R	MOL	PRODUKT:	PRODUKT: PRODUKT: PRODUKT: PRODUKT	PRODUKT:	PRODUKT
		ŝ		(1)			(111)	MOL8	MOL8	MOL.8	MOLS
						_		COOR\$	coor,	CONR'R'	COOH
1	Decyl	0,5	Ethy1	3,0	=	Decyl	5'0	6	16	12	63
2	Cetyl	0,5	Ethy1	2,75	Ŧ	Cetyl	0,75	12	10	16	62
3	Oleyl	2,5	Ethyl	1,0	Methyl	Dodecyl 0,5		54	2	10	34
4	Cetyl	1,0	Ethy1	2,5	н	Hydroxy 0,5		22	14	11	53
						ethyl					
5	† 	1	Ethy]	3,0	Ŧ	Cetyl	1,0		21	22	5.3
9	Cetyl	1,5	Ethy1	1,5	Ŧ.	Ethy1	1,0	34	5	20	31
Vergleich Cetyl		1,0	Ethyl	3,99				20	16		64
beispiel											

Synthese von Polyasparaginsäurederivaten

Beispiel 7

O/W-Emulsion mit Polyasparaginsäurederivaten

5 [0055]

10

15

	Cetylpolyaspartat aus Beispiel 2 (25 % in Wasser, pH 5.5)	2.0 %
•	Glycerin	3,0 %
	Konservierungsmittel	0,1%
	Wasser	70,0%
i	Glycerinmonostearat (Tegin® M, Th. Goldschmidt)	4,5 %
	Tegosoft® CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt)	20.00 %

[0056] Die w\u00e4ßrige Phase und die \u00f6lk\u00f6rper/Glycerinmonostearatmischung wurden bei 70°C zusammengegeben, intensiv mit einem Rotor-Stator-Homogenisator bearbeitet (SG/220V, 2 min). Die Emulsion (100 ml) wurde 2 Tage bei 20°C und 7 d bei 45°C gelagert. Die sensorische Bewertung der Proben zeigte bei Beispiel 7 keine \u00e4nderung der cremeartigen Konsistenz, beim Vergleichsbeispiel 2 einen Viskosit\u00e4tsverlust. Die Wasserseparation der W/O-Emulsionen wurde nach 2 Tagen Lagerung bei 20 °C und nach weiteren 7 Tagen Lagerung bei 45°C bestimmt.

25

BEISPIEL	EMULGATOR AUS BEI- SPIEL	WASSERSEPAPATION NACH 2 TAGEN/20°C (VOL %)	WASSERSEPARATION NACH 28 TAGEN/45°C (VOL%)
7	2	< 0,1 %	< 0.1 %
Vergleichsbeispiel 2	Vergleichsbei spiel 2	< 0,1 %	1,0 %

30

35 [0057] Diese Ergebnisse zeigen die erh\u00f6hte Emulsionsstabilit\u00e4t bei den amidmodifizierten Polyasparagins\u00e4ureestern.

Beispiel 8

40 Schäumende Tensidzubereitung mit Polyasparaginsäurederivaten:

[0058]

45	Rezeptur	(A)	(B)
		[Ge	w%]
	Produkt nach Beispiel 1 (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	0,0 %	1,0 %
	Texapon® N28 (28 % Natriumlaurylethersultat, Henkel)	21,4 %	21,4 %
50	Tego® Betain F50 (37,5 % Cocoamidopropylbetain, Th. Goldschmidt) Wasser ad 100 %, pH ad 6,0	16,0 %	16,0 %

[0059] Die Schaumeigenschaften der Tensidmischung wurden durch Aufschäumen einer verdünnten Tensidlösung bestimmt. (0.5 Gew% WAS, 8°dH, 30°C, Ystral-Leitstrahlmischer, 750 W, 2 min)

MISCHUNG	SCHAUMVOLUMEN [ML]	WASSERSEPAPATION 10 MIN [ML]	SCHAUMDICHTE [G/ML]
Α	1490 ± 17	240 ± 2.0	0.208 ± 0.002
В	1573 ± 10	236 ± 2.9	0.191 ± 0.003

[0060] Dieses Beispiel belegt den positiven Einfluß der Polyasparaginsäurederivate auf das Schaumverhalten von Tensidsystemen.

Beispiel 9

[0061]

10

15

30

Polyasparaginsaurederivat nach Beispiel 1, (50 %ig in Wasser, pH 5,5) 11,0 % Texapon® N70 (70 % Natriumlaurylethersulfat, Henkel) 32,0 % Tagat® R40 (PEG-40-Ethoxylat von hydriertem Rizinusôl, Th. Goldschmidt) 5,0 % Tego® Glucosid 810 (60 % Capryl/Capringlucosid, Th. Goldschmidt) 8,0 % 0,9 % Zitronensaure (20 %) 8,5 % NaCI (25 %) 16,6 % Wasser 18,0 % Tego® Betain F50 (37,5 % Cocoamidopropylbetain, Th. Goldschmidt)

Beispiel 10

Pflegecreme auf O/W-Basis

[0062]

Polyasparaginsaurederivat nach Beispiel 2, (50 %ig in Wasser pH 5,5)	4.0 %
Polyasparaginsaurederivat nach Beispiel 4, (50 %ig in Wasser, pH 5.5)	1,0 %
Tego® Care 450 (Polyglyceryl-3-methylglucosiddistearat, Th. Goldschmidt)	1,0 %
Tegin® M (Glycerylstearat, Th. Goldschmidt)	0,5 %
Tego® Akanol 18 (Stearylalkohol, Th. Goldschmidt)	0,3 %
Avocadoôl	12,0 %
Tegosoft® CT (Capryl-Ceprintriglycerid, Th. Goldschmidt)	9,0 %
Glycerin	3,0 %
Wasser	69.2 %
NaOH (10 %) ad pH 5,5	

55

Beispiel 11

W/O-Creme

5 **[0063]**

	Polyasparaginsäurederivat nach Beispiel 3 (50 %ig in Wasser, pH 5.5)	3.0 %
10	Abil® EM90 (Cetylpolyethersiloxan, Th. Goldschmidt)	1,5 %
	Isolan® GI 34 (Polyglyceryl-4-Isostearat, Th. Goldschmidt)	0.8 %
	Avocadoôl	11,0 %
15	Tegosoft® CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt)	11.0%
	hydriertes Rizinusôl	0.8%
	Bienenwachs	1,0 %
	NaCl	0,5 %
20	Wasser	0.5 %
	Duttstoffe, Konservierungsmittel	70,4 %

25 Patentansprüche

50

55

 Von Polyaminosäuren abgeleitete Copolymere, die zu mindestens 75 Mol.-% der vorhandenen Einheiten aus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I), (II) oder (III)

30
$$(I) = \begin{bmatrix} NH - A - CO \\ COO - R \end{bmatrix}, \qquad (III) = \begin{bmatrix} NH - A - CO \\ CO - NR^2R \end{bmatrix},$$
35
$$(III) = \begin{bmatrix} NH - B - CO \\ CO - NR^2R \end{bmatrix},$$
46
$$(A1) = \begin{bmatrix} -CH - \\ CH_2 \end{bmatrix} \qquad (A2) = \begin{bmatrix} -CH_2 \\ CH - \end{bmatrix}$$

bestehen, in denen die Strukturelemente A gleiche oder verschiedene trifunktionelle Kohlenwasserstoffradikale mit 2 C-Atomen des Typs (A1) oder (A2) sind, worin

R¹ die Bedeutung von R⁴, R⁵, und R⁶ haben kann,

tür gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl-, Alkenyloder Arytreste mit 1 bis 30 C-Atomen, für Hydroxy- oder Aminoalkytreste mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6
Hydroxy- und/oder Aminogruppen und/oder deren Acytierungsprodukte mit 1 bis 22 C-Carbonsäuren oder
die Bedeutung von R⁵ annimmt, und

R3 gleich Wasserstoff oder R2 ist.

5

10

15

30

50

55

- für ein oder mehrere Reste aus der Gruppe der Alkali-, Erdalkalimetalle, Wasserstoff oder Ammonium, [NR⁷R⁸R⁹R¹⁰] + , worin
 - R⁷ bis R¹⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 22 C-Atomen oder Hydroxyalkyl mit 1 bis 22 C-Atomen ist, mit 1 bis 6 Hydroxygruppen.
- R5 für gleiche oder verschiedene, gerædkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste R11 mit 6 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur -Y-R11, wobei Y eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, und
- für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste mit 1 bis 5 C-Atomen steht, und wenigstens jeweils eine Einheit der allgemeinen Formel (I), bei dem der Rest R¹ die Bedeutung von R⁴ annimmt, und wenigstens eine Einheit der allgemeinen Formel (II) enthalten ist, und die Einheiten der allgemeinen Formel (III) proteinogene oder nicht proteinogene Aminosäuren sind und zu nicht mehr als 20 Gew.- %, bezogen auf copolymere Polyasparaginsäuredenvate, enthalten sind.
- Copolymere nach Anspruch 1, in denen mindestens ein Rest R¹ die Bedeutung von R⁵ oder R⁶ annimmt.
- 3. Copolymere nach Anspruch 1 oder 2, in denen mindestens ein Rest R¹ oder R² die Bedeutung von R⁵ annimmt.
- 4. Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 3, bei denen sich die Strukturelemente II von primären oder sekundaren Aminen NR²R³H ableiten, bei denen R² ein geradkettiger oder verzweigter, gesättigter, oder ungesättigter Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1 bis 30 C-Atomen, und R³ Wasserstoff oder Methyl ist.
- Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 3, bei denen sich die Strukturelemente (II) von Aminoalkoholen wie
 Ethanolamin, Diethanolamin, und/oder Aminopropanolen ableiten sowie von deren N-Methylderivaten oder deren Acytierungsprodukten.
 - 6. Copolymere nach einem der Ansprüche 1 bis 5, welche in Gegenwart von molekularmassenerhöhenden Agenzien aus der Gruppe der Di- oder Polyhydroxyverbindungen, Di- oder Polyaminoverbindungen, oder Arninoalkohole oder Mischungen daraus, mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Kohlenwasserstoffgerüst, ggf. oxo- oder azasubstituiert mit O- oder N-Atomen in der Kette, oder deren Umsetzungsprodukten mit Maleinsäureanhydrid, hergestellt werden oder nach der Herstellung mit diesen modifiziert werden.
- Verlahren zur Herstellung der Copolymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß
 man die Amide oder die Ester und Amide α,β-ungesättigter Dicarbonsäuren oder deren Ammoniumsalze, insbesondere Maleinsäurederivate der allgemeinen Formeln (V), (VI) und (VII)

alleine oder im Gernisch miteinander, mit Ammoniak umsetzt und in das Polymer überführt, wobei Z für Wasserstoff oder Ammonium, R², R³, R⁵ und R⁶ für die oben genannten Reste stehen, gegebenenfalls in Gegenwart von bis zu 20 Gew.-%, bezogen auf copolymere Polyasparaginsäurederivate, proteinogener oder nicht proteinogener Aminosäuren oder deren Derivate, sowie gegebenenfalls in weiteren Schritten durch Hydrolyse Gruppen der Struktur der Formel (I), wobei R¹ die Bedeutung von R⁴, mit der oben genannten Definition von R⁴, hat, erzeugt.

8. Kosmetische W/O- oder O/W-Emulsionen, enthaltend copolymere Polyasparaginsäurederivate gemäß den

Ansprüchen 1 bis 7.

5

10

40

45

- 9. Kosmetische Emulsionen nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der nichtwäßrige Anteil 5 bis 99 Gew-% an Ölkörpern aus der Gruppe der Ester von linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, Ester von linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₀-Carbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis von C₆-C₁₀-Fettsäuren, pflanzliche und tierische Öle und Fette, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe enthält.
- 10. Kosmetische O/W-Emulsionen nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß hydrophile Wachse aus der Gruppe der C₁₂-C₃₀-Fettalkohole, Wollwachsalkohole, C₁₆-C₂₂-Fettsäuren, Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und diester von gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen enthalten sind.
- 11. Kosmetische Emulsionen nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder mehrere Coemulgatoren aus der Gruppe der Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid oder Ethylenoxid und Propylenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettalkohole und Wollwachsalkohole, der Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestern und Sorbitanmono- und diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen, der Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und /oder Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe, der C₁₂-C₁₈-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin, der Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, der Polyolester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-22-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, Polysikoxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate, der anionischen Tenside, kationischen Tenside, nichtionischen Tenside sowie zwitterionischen oder amphoteren Tenside enthalten sind.
 - Verwendung der Emulsionen nach einem der Ansprüche 8 bis 11 als Hautpflegemittel, Tagescreme, Nachtcreme, Pflegecreme, N\u00e4hrcreme, Bodylotion, pharmazeutische Salbe und Lotion, Aftershavelotion und Sonnenschutzmittel.
- 30 13. Tensidische Zubereitungen für Reinigungsmittel und/oder kosmetische Mittel, enthaltend Polyasparaginsäurederivate nach einem der Ansprüche 1 bis 7, gegebenenfalls enthaltend ein oder mehrere weitere Tenside aus der Gruppe der anionischen, kationischen, nichtionischen, amphoteren und zwitter-ionischen Tenside sowie deren Mischungen daraus neben üblichen Hilfs- und Zusatzstoffen.
- 14. Verwendung der Tensidzubereitungen nach Anspruch 13 für Shampoos, Waschlotionen und Reinigungsmittel für Gesicht, Haar, Haut und Intimbereich, Rasiercreme und -lotionen, Flüssigseife, Geschirrspülmittel, Reinigungsmittel für glatte Oberflächen, Seifenstücke, Schaumbad, Duschgel sowie in Zahncreme und/oder Mundspülung.
 - 15. Verwendung der Copolymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 als Waschmittelhilfsstoff, Komplexagens für mehrwertige Kationen, Dispergierhilfsmittel für Lacke und Farben, Inkrustationsintibitor, Absorbermaterialien, Metalldesaktivatoren in Kunststoffen, als Hilfsstoffe in der Papier-, Leder und Textilindustrie oder als wirkungsverstärkende Zusatzstoffe zu Pestiziden oder Insektiziden.



Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeidung

der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verlahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 99 10 9050

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE	T 2	
ategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, sowet erforderlich der maßgeblichen Teile	Betrift Anspruch	KLASSIFIKATION DER AMMELDUNG (INLCLE)
A	US 4 675 381 A (BICHON DANIEL) 23. Juni 1987 (1987-06-23) * Ansprüche 1-11 *	1-15	C08G73/10 C08G73/14 C08G73/02 A61K7/48
A	WO 94 01486 A (BUECHNER KARL HEINZ ;HARTMANN HEINRICH (DE); SCHWENDEMANN VOLKER () 20. Januar 1994 (1994-01-20) * Ansprüche 1-5 *	1-15	C11D3/37 A61K7/06
A,P	EP 0 884 344 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 16. Dezember 1998 (1998-12-16) * Ansprüche 1-9 *	1-16	
A	DE 195 28 782 A (BAYER AG) 6. Februar 1997 (1997-02-06) * Anspruch 1 *	1-15	
A,D	US 5 292 858 A (WOOD LOUIS L) 8. März 1994 (1994-03-08) * Ansprüche 1-8 *	1-15	RECHE ROMERTE
A,D	DE 195 45 678 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 12. Juni 1997 (1997-86-12) * Ansprüche 1-11 *	1-15	COSG A61K C11D
Die Rech in einem der Teefe Volletlind Unvolleti Nieht reci Grund für	DLLSTÄNDIGE RECHERCHE prehensbladung ist der Auftzeisung, daß ein oder mehrere Araprüshe, den Vorseh schlen Umtang nocht entgericht bzw. entspreishen, den Bishrivote Ernställungen übr dit für desse Ansprüche nicht, bzw. aur testinasse, möglich eind. lig recherchierte Patentansprüshe: herobierte Patentansprüshe: recherchierte Patentansprüshe: herobierte Patentansprüshe: de Beschräntung der Recherche: he Engänzungsblatt C	ethan dee EPU er den Stand	
316			
	DEN HAAG 12. August 1999	GL	ANDDIER A.
X : van Y : van	DEN HAAG ATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN I besonderer Bedeutung allein beltrachtet i besonderer Bedeutung derseben Kategore men Veröffertilichung derseben Kategore Dir der Anneb. L: am anderen Gi	cugrunde liegende lotorwerk, des jede eldektum veröffer ing engeführtes De ründen engeführte	ANDDIER A. Theorien eder Grundeldze ich ent em oder flücht worden ist kurnent



UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE ERGÄNZUNGSBLATT C

EP 99 10 9050

Unvollständig recherchierte Ansprüche: 1-15

Grund für die Beschränkung der Recherche:

Die geltenden Patentansprüche 1-15 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Produkte. In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten dass sie im Sinne von Art. 84 EPÜ in einem solche Maße unklar oder zu weitläufig gefasst erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche ermöglichten. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar und knapp gefaßt gelten können, nämlich Produkten von Beispilen 1-11.

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 10 9050

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbencht angetührten Patentdokuments angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entaprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben denen nur zur Unternohtung und erfolgen ohne Gewähr.

12-08-1999

	Recherchenberi ihrtes Patentdok		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlich:
US	4675381	A	23-06-1987	AT	26584 T	15-05-19
				AU	2698684 A	97-92-19
				CA	1241322 A	30-08-19
				MO	8500372 A	31-01-19
				DK	88385 A	27-02-19
				EP	0130935 A	89-81-19
				ĒΡ	8150184 A	97-98-19
				FI	850835 A,B,	28-02-19
WO	9401486	A	28-81-1994	DE	4221875 A	05-01-1 9
				DE	59307218 D	82-18-19
				EP	0648241 A	19-04-19
				ES	21 0 5287 T	16-1 0 -19
				US	5747635 A	05-05-1 9
EP	0884344	A	16-12-1998	KEII	VE	
DE	19528782		06-02-1997	CA	2228363 A	2002.10
UL	17320702	^	00-07-133/	WO	9786279 A	20-02-19
				EP	9842389 A	20-02-19
						20-05-19
				US	5885474 A	23-03-19
US	5292858	A	08-03-1994	AU	689470 B	62-04-19
				AU	6442894 A	11-10-19
				CA	2158 0 72 A	17-09-19
				EP	0690885 A	10-01-19
				ĴΡ	8597822 T	20-08-19
				WO	9421718 A	29-69-19
DE.	19545678		12-86-1997	CA	2192256 A	00 06 10
UE	133430/0	~	17-00-133/	• • • •		08-06-19
				EP 1D	0783013 A	09-07-19
				JP US	9183841 A	15-07-19
					5910564 A	08-06-19

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : eishe Amtablett des Europäischen Patentamts, Nr.12/82